C 08 K 5/3445 C 08 L 67/00 C 09 K 15/32

C 09 K 15/30 C 09 K 3/18





DEUTSCHES **PATENTAMT** Aktenzeichen: 198 14 424.8 Anmeldetag: 12. 4.88

Offenlegungstag: 16. 10. 97

(7) Anmelder:

Hoschst AG, 65929 Frankfurt, DE

② Erfinder:

Jenewein, Elke, Dipl.-Ing., 86368 Gersthofen, DE; Kleiner, Hanss-Jerg, Dr., 61478 Kronberg, DE; Wanzke, Wolfgang, Dr., 88405 Meltingen, DE; Budzinsky, Winfried, 65812 Bad Soden, DE

(6) Synergistische Flammschutzmittel-Kombination für Polymere

Die vorliegende Erfindung bezieht sich auf eine synergistische Flammschutzmittel-Kombination für Polymare, insbesondere für Polyester, die als Komponente A ein Phosphinsäuresatz der in der Beschreibung definierten Formein (i) und/oder ein Diphosphinsäuresatz der Formei (ii) und/oder deren Polymere enthält, und die als Komponente B eine Stickstoffverbindung der in der Beschreibung definierten Formal (III) bis (VII) oder ein Gemisch der durch die Formein bezeichneten Verbindungen enthält.

Beschreibung

Die Erfindung betrifft eine synergistische Flammschutzmittel-Kombination, die Calcium-, Aluminium- oder Zinkphosphinate und bestimmte synergistisch wirkende stickstoffhaltige Verbindungen enthält.

Polymere werden häufig dadurch flammwidrig ansgerüstet, daß man diesen phosphorhaltige oder halogenhaltige Verbindungen oder Gemische davon zusetzt. Auch Gemische von phosphor- und stickstoffhaltigen Verbindungen werden oft als Flammhemmer verwendet.

Alkalisalze von Phosphinsäuren sind bereits als flammhemmende Zusätze für Polyester vorgeschlagen (DE-A-22 52 258). Sie müssen in Mengen bis zu 30 Gew.-% eingebracht werden und haben zum Teil einen ungünstigen korrosionsfördernden Einfluß auf die Verarbeitungsmaschinen.

Weiterhin sind die Salze von Phosphinsäuren mit einem Alkalimetall oder einem Metall aus der zweiten oder dritten Haupt- oder Nebengruppe des Periodensystems zur Herstellung flammwidriger Polyamid-Formmassen eingesetzt worden, insbesondere die Zinksalze (DE-A-24 47 727).

Calcium- und Aluminiumphosphinate haben sich in Polyestern als besonders wirksam erwiesen (EP-A-699 708). Allerdings ist die Herstellung dieser Phosphinate im technischen Maßstab relativ aufwendig und teuer, was die Einsatzmöglichkeiten der Produkte als Plammhemmer für Kunststoffe sehr stark limitiert.

Auch Kombinutionen der genannten Phosphinskuresalze mit den Stickstoffbasen Melamin, Dicyandismid und Guanidin sind als Flammhemmer für verschiedene Kunststoffe vorgeschlagen worden (EP-A-6 568). Dabei wurden Mischungen mit bestimmten molaren Mengenverhältnissen von Phosphor und Stickstoff als besonders wirksame Flammhemmer gefunden.

Die genannten Stickstoffverbindungen wirken sich jedoch sehr nachteilig auf das Eigenschaftsbild der Kunststoffe aus oder sind in bestimmten Kunststoffen (z. B. Polyester) schlecht oder gar nicht verarbeitbar. Nachteilig sind z. B. mangelnde Temperaturstabilität, zu hohe Füchtigkeit, starke Basizität und mangelnde Verträglichkeit mit dem Kunststoff.

Es wurde nun überraschend gefunden, daß bestimmte Stickstoffverbindungen mit höherer Temperaturstabilitit und geringerer Flüchtigkeit, trotz z. T. niedrigeren Stickstoffgehalts als bei den in EP-A-6 568 genannten, in Kombination mit Calcium, Aluminium und Zinkphosphinaten eine besonders gute Flammschutzwirkung zeigen und sich besonders mit Polyestern gut verarbeiten lassen. Die Mischungen dieser Stickstoffverbindungen mit den Ca-, Al- und Zn-phosphinaten ergeben durch synergistische Wirkung eine deutlich preiswertere Flammschutzausrüstung für Polymere, insbesondere für Polyester, als die Phosphinate allein.

Gegenstand der Erfindung ist somit eine synergistische Flammschutzmittel-Kombination für Polymere, insbesondere für Polyester, die als Komponente A ein Phosphinsäuresalz der Formel (I) und/oder ein Diphosphinsäuresalz der Formel (II) und/oder deren Polymere enthält,

worin R^{1} , R^{2} C_{1} — C_{6} -Alkyl, vorzugsweise C_{4} — C_{4} -Alkyl, linear oder verzweigt, z. B. Methyl, Bthyl, n-Propyl, iso-Propyl, n-Butyl, tert.-Butyl, n-Pentyl; Phenyl;

 R^3 C_1 — C_{10} -Alkylen, linear oder verzweigt, z. B. Methylen, Bithylen, n-Propylen, iso-Propylen, n-Butylen, tert-Butylen, n-Pentylen, n-Octylen, n-Dodecylen; C_6 — C_{10} -Arylen, z. B. Phenylen, Naphthylen; -Alkylarylen, z. B. Methyl-phenylen, Ethyl-phenylen, tert-Butylphenylen, Methyl-naphtthylen, Ethyl-naphthylen, tert-Butylnaphthylen; -Arylalkylen, z. B. Phenyl-methylen, Phenyl-ethylen, Phenyl-propylen, Phenyl-butylen;

M Calcium-, Aluminium-, Zink-, vorzugsweise Aluminium-Ionen; m 2 oder 3:

ni oder 3; xi oder 2 bedeuten,

und die als Komponente B eine Stickstoffverbindung der Formel (III) bis (VII) oder ein Gemisch der durch die Formeln bezeichneten Verbindungen enthält,

worin R^4 , R^5 und R^6 folgende Bedeutung haben können: Wasserstoff, C_1-C_6 -Alkyi, C_3-C_{16} -Cycloalkyi oder -Alkylcycloalkyi, möglicherweise substituiert mit einer Hydroxy- oder einer C_1-C_6 -Hydroxyalkyi-Funktion, ss C_2-C_6 -Alkenyi, C_4-C_4 -Alkoxy, -Acyl, -Acyloxy, C_6-C_{12} -Aryl sowie $-O-R^4$ und $-N(R^4)R^5$ (ausgenommen Melamin, R^4 bis $R^6=H$) bzw. N-alicyclisch oder N-aromatisch. N-alicyclisch bezeichnet in diesem Fall ringförmige N-Verbindungen wie Pyrrolidin, Piperidin, Imidazolidin, Piperazin usw. N-aromatisch bezeichnet heteroaromatische Ringverbindungen wie Pyrrol, Pyridin, Imidazol, Pyrazin usw.

R⁷, R⁸, R⁹, R¹⁰ und R¹¹ kennzeichnen die gleichen Gruppen wie R⁴ bis R⁶, mit Ausnahme der Substituenten 60 – N(R⁴)R⁵, N-alicyclisch und N-aromatisch.

Im folgenden bezeichnet der Begriff "Phosphinsäuresalz" Salze der Phosphin- und Diphosphinsäuren und deren Polymere.

Die Phosphinsäuresalze, die in wäßrigem Medium hergestellt werden, sind im wesentlichen monomere Verbindungen. In Abhängigkeit von den Reaktionsbedingungen können unter Umständen auch polymere Phosphines säuresalze entstehen.

Geeignete Phosphinsäuren als Bestandtell der Phosphinsäuresalze sind beispielsweise:
Dinethylphosphinsäure, Ethyl-methylphosphinsäure, Diethylphosphinsäure, Methyl-n-propyl-phosphinsäure,

DE 196 14 424 A1

Methan-di(methylphosphinsäure), Benzol-1/4-(dimethylphosphinsäure), Methyl-phenyl-phosphinsäure, Diphe-ovlphosphinsäure.

Die Salze der Phosphinsäuren gemäß der Brindung können nach bekannten Methoden bergestellt werden, die in der BP-A-699 708 näher beschrieben sind. Die Phosphinsäuren werden dabei in wäßriger Lösung mit Metallcarbonaten, Metallbydroxiden oder Metalloxiden umgesetzt.

Die Menge des den Polymeren zuzusetzenden Phosphinsäuresalzes der allgemeinen Formel I oder des Diphosphinsäuresalzes der Formel II kann innerhalb weiter Grenzen variieren. Im allgemeinen verwendet man 1 bis 30 Gew.-%, bezogen auf das fertige Polymercompound. Die optimale Menge hängt von der Natur des Polymeren, der Art der Komponente B und vom Typ des eingesetzten Phosphinsäuresalzes selbst ab und kann durch Versuche leicht bestimmt werden. Bevorzugt sind 3 his 20, insbesondere 5 bis 15 Gew.-%.

Die Phosphinsäuresalze gemäß der Erfindung können je nach Art des verwendeten Polymeren und der gewünschten Eigenschaften in verschiedener physikalischer Form angewendet werden. So können die Phosphinsäuresalze z. B. zur Erzielung einer besseren Dispersion im Polymeren zu einer feinteiligen Form vermahlen werden. Palls erwünscht können auch Gemische verschiedener Phosphinsäuresalze eingesetzt werden.

Die Phosphinsäuresalze gemäß der Erfindung sind thermisch stabil, zersetzen die Polymeren weder bei der Verarbeitung noch beeinflussen sie den Herstellprozeß der Kunststoff-Formmasse. Die Phosphinsäuresalze sind unter Herstellungs- und Verarbeitungsbedingungen für Polymere nicht füllchtig.

Als Komponente B enthält die synergistische Flammschutzmittel-Kombination eine Stickstoffverbindung der Formel (III) bis (VII) oder ein Gemisch der durch die Formeln bezeichneten Verbindungen. Formel (VII) kemzeichnet Addukte der Triazinverbindungen (III) (einschließlich Melamin) mit geeigneten Säuren, wobei m und n jeweils 1 oder 2 sein können.

Beispiele für solche Verbindungen sind Melamincyanurat, Melaminphosphat, Melaminpyrophosphat, Melamiliberat user

Ebenfalls als Komponente B eingesetzt werden können oligomere Ester des Tris(hydroxyethyl)isocyanurats mit aromatischen Polycarbonsäuren, wie sie in der EP-A-584 567 beschrieben sind.

Bevorzugte Stickstoffverbindungen im Sinue der Erfindung sind Benzoguansmin (Formel III, $R^4 = Phenyl$, $R^5 = R^6 = -NH_2$). Tris(hydroxyethyl)isocyanurat (Formel IV, $R^7 = R^8 = R^9 = -CH_2 - CH_2 - OH$), Allantoin (Formel V, $R^7 = R^8 = R^9 = R^{10} = R^{11} = H$), Glycolnril (Formel VI, $R^7 = R^8 = R^9 = R^{10} = H$) sowie Melaminoyamurat. Melaminohosphat Dimelaminohosphat und Melaminoyamurat (alle Typ Formel VII).

Melamineyamurat, Melaminphosphat, Dimelaminphosphat und Melaminpyronhosphat (alle Typ Formel VII).

Die als Komponente B eingesetzten Stickstoffverbindungen werden, z. T. industriell, nach bekannten Verfahren bergestellt

Die Menge der den Polymeren zuzusetzenden Stickstoffverbindung (Komponente B) kann innerhalb weiter Grenzen variieren. Im allgemeinen verwendet man I bis 30 Gew.-% bezogen auf das fertige Polymercompound.

Die optimale Menge hängt von der Natur des Polymeren, der Art des eingesetzten Phosphinats (Komponente A) sowie vom Typ der Stickstoffverbindung selbst ab und kann durch Versuche leicht bestimmt werden. Bevorzugt sind 3 bis 20, insbesondere 5 bis 15 Gew.-%.

Besonders bevorzugte Polymere für die Verwendung der erfindungsgemäßen synergistischen Flammschutzmittel-Kombination sind Polyester. Dies sind Polymere, die sich wiederholende, über eine Estergruppe verbundene Einheiten in der Polymerkette enthalten. Besonders geeignete Polyester sind beispielsweise in "Ullmann's encyclopedia of industrial chemistry, ed. Barbara Eivers, Vol. 21 A, Kapitel "Polyesters" (S. 227—251), VCH, Weinheim-Basel-Cambridge-New York 1992' beschrieben, worauf ausdrücklich Bezug genommen wird.

Die flammhemmenden Komponenten A und B können in Kunststoff-Formmassen eingearbeitet werden, indem z. B. alle Bestandtelle als Pulver und/oder Granulat in einem Mischer vorgemischt und anschließend in einem Compoundieraggregat (z. B. einem Doppelschneckenaxtruder) in der Polymerschmelze homogenisiert werden. Die Schmelze wird fiblicherweise als Strang abgezogen, gekühlt und granuliert. Die Komponenten A und B können auch separat über eine Dosieranlage direkt in das Compoundieraggregat eingebracht werden.

Es ist ebenso möglich, die flammhemmenden Zusätze A und B einem fertigen Polymergranulat beizumischen und die Mischung direkt auf einer Spritzgußmaschine zu Formteilen zu verarbeiten.

Bei Polyestern beispielsweise können die flammhemmenden Zusätze A und B auch bereits während der Polykondensation in die Polyestermasse gegeben werden.

Den Formmassen können neben den fiammhemmenden Komponenten A und B auch Füll- und Verstärkungsstoffe wie Glasfassern, Glaskugeln oder Mineralien wie Kreide zugesetzt werden. Zusätzlich können die Formmassen noch andere Zusätze wie Antioxidantien, Lichtschutzmittel, Gleitmittel, Farbmittel, Nukleierungsmittel
oder Antistatika enthalten. Beispiele für die verwendbaren Zusätze sind in der EP-A-584 567 angegeben.

Die flammwidrigen Kunststoffmassen, insbesondere die Polyesterformmassen, eignen sich zur Herstellung von Formkörpern, Filmen Filden und Fasern, z. B. durch Spritzgießen, Extrudieren oder Verpressen.

Beispiele

1. Eingesetzte Komponenten

Handelsübliche Polyester (Granulate):

Polybutylenterephthalat:

60

Celanex® 2300 GV1/30 (Hoechst Celanese, USA) enthält 30% Glasfasern.
Celanex® 2500 (Hoechst Celanese, USA), enthält keine Füll- bzw. Verstärkungsstoffe.
Aluminiumsalz der Ethylmethylphosphinsäure (pulverförmig), im folgenden als MEPAL bezeichnet.

Stickstoffhaltige Synergisten (pulverförmig):

DE 196 14 424 A1

Melamincyanurat (DSM, NL)
Melaminphosphat (DSM, NL)
Benzoguanamin (SKW, D)
Allantoin (Soc. Francaise Hoechst, F)
Glycoluril (Soc. Francaise Hoechst, F)
TPS—THEIC = oligomerer Terephthalsäureester des Tris(hydroxyethyl)isocyanurats (nach EP-A-584 562).
Antioxidantien:
Hostanox® 0 10 (Hoechst AG, D)
Hostanox® PAR 24 (Hoechst AG, D).

2. Herstellung, Verarbeitung und Prüfung von flammhemmenden Polyesterformmassen

Die Flammschutzmittelkomponenten wurden in dem angegebenen Verhältnis mit dem Polyestergranulat und Antioxidantien vorgemischt und auf einem Doppelschnecken-Extruder (Typ Leistritz LSM 30/34) bei Temperaturen von 230°C bis 260°C eingearbeitet. Der homogenisierte Polymerstrang wurde abgezogen, gekühlt und 15 granuliert.

Nach ausreichender Trocknung wurden die Formmassen auf einer Spritzgießmaschine (Typ Toshiba IS 100 EN) bei Massetemperaturen von 240 bis 270°C zu Prüfkörpern verarbeitet und anhand des UL 94-Tests (Underwriter Laboratories) auf Flammwidrigkeit geprüft und klassifiziert.

Tabelle 1 zeigt die Brgebnisse der Vergleichsbeispiele in denen MEPAL als alleinige Flammschutzkomponente in glasfasserverstärktem PBT (Celanex® 2300 GV1/30) bzw. unverstärktem PBT (Celanex® 2500) eingesetzt wurde. Die Brgebnisse der Beispiele, in denen MEPAL in Kombination mit erfindungsgemäßen stickstoffhaltigen Verbindungen geprüft wurden, sind in den Tabellen 2 und 3 aufgelistet. Alle Mengenangaben sind als Gew.% aufgeführt und beziehen sich auf das fertige Polyestercompound einschließlich Flammschutzausrüstung.

Tabelle 1

Vergleichsbeispiele. Aluminiumsalz der Ethylmethylphosphinsäure in PBT

PBT	MEPAL	L Hostanox® O 10 Hostanox® PAR 24		Klasse nach
*	[%]	[%]	[%]	UL 94 (1,5mm)
Celanex® 2300 GV 1/30	15	0,15	0,2	V1
Celanex® 2300 GV 1/30	20	0,15	0,2	Vo
Ceianex® 2500	10			V2
Celanex® 2500	15			Vo

Tabelle 2

Beispiele. Aluminiumsalz der Ethylmethylphosphimäure in Kombination mit verschiedenen stickstoffhaltigen

Verbindungen in PBT (Celanex® 2300 GV 1/30)

MEPAL	Synergist	Menge Synergist	0 10	PAR 24	Klasse nach
[%]		[%]	[96]	[%]	UL 94 (1,5mm)
10	TPS-THEIC	10	0,15	0,2	V1
15	TPS-THEIC	5	0,15	0,2	V0
15	Aliantoin	10	0,15	0,2	V0
15	Benzoguanamin	10	0,15	0,2	VO
10	Benzoguanamin	10	0,15	0,2	V
10	Melamincyanurat	10	0,15	0,2	VO
10	Melamincyanurat	5	0,15	0,2	Vo
10	Melaminphosphat	10	0,15	0,2	V0
10	Glycolurii	10	0,15	0,2	V0

68

50

55

5

10

.95

196 14 424 A1 DE

Tabelle 3

Beispiele. Aluminiumsalz der Ethylmethylphosphinsäure in Kombination mit verschiedenen stickstoffhaltigen Verbindungen in PBT (Celanex® 2500)

MEPAL	Synergist	Menge Synergist	0 10 [%]	PAR 24 [%]	Klasse nach
[%]		[%]		i	UL 94 (1,5mm)
8	TPS-THEIC	7	0,15	0,2	VO
5	Melamin-cyanurat	5	0,15	0,2	V2
8	Melamin-cyanurat	7	0,15	0,2	· Vo

15

5

10

Aus den Beispielen geht hervor, daß stickstoffhaltige Verhindungen in der erfindungsgemäßen Kombination mit dem Aluminiumsalz der Ethylmethylphosphinsäure eine sehr gute flammhemmende Wirkung zeigen. Die Menge en Aluminiumsalz der Ethylmethylphosphinsäure bezogen auf das fertige Polyestercompound, die nötig ist, um eine VO-Einstufung nach UL 94 zu erreichen, kann in der synergistischen Kombination deutlich verringert werden.

Patentansprüche

1. Synergistische Flammachutzmittel-Kombination für Polymere, inabesondere für Polyester, enthaltend als 25 Komponente A ein Phosphinsäuresalz der in der Beschreibung definierten Formein (I) und/oder ein Diphosphinshuresatz der Formel (II) und/oder deren Polymere, worin R1, R2 C1 — Ce-Alkyl, vorzugzweise C1 — C4-Alkyl, linear oder verzweigt;

R³C₁—C₁₀-Alkylen, finear oder verzweigt; C₆—C₁₀-Arylen, -Alkylarylen, -Aryalkylen;

M Calcium-, Aluminium-, Zink-, vorzugsweise Aluminium-Ionen; 30

m 2 oder 3;

n 1 oder 3;

x 1 oder 2 bedeuten.

und als Komponente B eine Stickstoffverbindung der in der Beschreibung definierten Formein (III) bis (VII) 35 oder ein Gemisch hiervon, worin

 R^4 bis R^6 Wasserstoff, C_1 — C_4 -Alkyl, C_5 — C_{16} -Cycloalkyl oder -Alkylcycloalkyl, möglicherweise substitulert mit einer Hydroxy- oder einer C_1 — C_4 -Hydroxyalkyl-Funktion, C_2 — C_6 -Alkenyl, C_4 — C_6 -Alkoxy, -Acyl, -Acyloxy, C_6 — C_{12} -Aryl sowie —O— R^4 und — $N(R^4)R^5$ oder N-alicyclisch oder N-aromatisch bedeuten, mit

der Maßgabe, daß R4 bis R6 nicht gleichzeitig Wasserstoff sind, R⁷ bis R¹¹ die gleichen Gruppen kennzeichnen wie R⁴ bis R⁵, mit Ausnahme der Substituenten —N(R⁴)R⁵.

N-alicyclisch und N-aromatisch.

2. Flammschutzmittel-Kombination gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es sich bei der Komponente B um Benzoguanamin, Tris(hydroxyethyl)isocyanurat, Allantoin, Głycouril, Melamincyanurat, Melaminphosphat, Dimelaminphosphat und Melaminpyrophosphat handelt.

3. Verwendung einer Flammschutzmittel-Kombination gemäß Anspruch 1 oder 2 zur flammfesten Ausrü-

stung von Polymeren, insbesondere von Polyestern.

4. Verwendung einer Flammschutzmittel-Kombination gemäß Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß Komponente A und B unabhängig voneinander jeweils in einer Konzentration von 1 bis 30, vorzugsweise von 3 bis 20, insbesondere von 5 bis 15 Gew.-%, bezogen auf das fertige Polymercompound, eingesetzt

5. Flammiest ausgerüstete Kunststoff-Forumasse, enthaltend eine Flammschutzmittel-Kombination gemäß Anspruch 1 oder 2.

6. Flammfest ausgerüstete Kunststoff-Formmasse gemäß Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß es sich bei dem Kunststoff um Polyester handelt.

60

55

45

50

65